# (9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭56—118021

60Int. Cl.3 C 07 C 21/24 C 10 M

H 01 B

3/24

3/24

識別記号

庁内整理番号 7118-4H 2115-4H 6843-5E

**43公開** 昭和56年(1981)9月16日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

ᡚ1-フエニル-2-(3',3',3'-トリフルオロ プロピルフエニル)エタン

②特

昭55-21092

22出

昭55(1980) 2月22日

伊発 明

小林義郎 東京都渋谷区宇田川町6-11-

1009

明者 熊懷稜丸 個発

八王子市緑町271-40

⑦発 明 者 髙橋正明

東京都港区高輪 1 - 5 - 33 - 31

@発 明者 山内隆司

いわき市錦町原田160-1

**犯出** 願 人 呉羽化学工業株式会社

東京都中央区日本橋堀留町1丁

目8番地

仍代 理 人 弁理士 宮田広豊

外1名

1. 発明の名称

1-フエニル-2-(3', 3', 3'-トリフルオロブ ロビルフエニル ) エタン

2. 特許請求の範囲

(1) 式

で示される、1~フエニルー2~( 3', 3', 3'-トリフルオロブロビルフエニル)エタン。

(2) 1 - フェニル - 2 - (3', 3', 3'- トリフル オロプロピルフエニル ) エタンを含有する絶 線性及び/又は誘電性合成油。

3. 発明の詳細な説明

本願発明は、新規化合物である1 - フェニル - 2 - (3'. 3'. 3'-トリフルオロプロビルフエ ニル)エタンおよび酸化合物を含有する合成油 に関する。

ポリ塩化ビフエエルは水に不溶であるが、油、 有機密剤に可溶でプラチックともまじり、化学的 に不括性で化学薬剤に安定であり、不燃性、絶縁 性がよく、存族状にしても乾燥しない等のすぐれ た性質を有する。したがつて従来、ポリ塩化ビフ エニルはコンデンサー用絶鍛油、トランス用絶縁 袖として多用され、他に熱媒体、ノンカーボン紙 密剤、可塑剤としても使用されていた。しかし乍 ら、ポリ塩化ピフエニルは生物的分解を受けれく く、且ついつたん体内に入ると排泄されずに生体 内に蓄積され中維症状をひきおとすのでその使用 が規制されるようになつた。

従来、彼々の代替化合物が提案されているが、 ポリ塩化ピフェニルの如き高勝電率、高絶級抵抗 及び低誘幅正接を有し、一方自然環境を汚染しな い生物的分解性を有する化合物は提案されていた

本発明者等は、ポリ塩化ピフエニルに匹敵する

電気的特性を有し且つ自然環境で生物的分解を受け得る化合物を求めて設意研究した結果、新規化合物である1-フェニル-2-(3',3',3'-トリフルオロブロビルフエニル)エタンを合成し、本発明に到達したものである。

本発明化合物は、1.2-ジフエニルエタン及び3,3,3-トリフルオロブロペンを出発原料とし、酸触媒を使用して合成し得る。反応式を下配に示す。

散触媒として、例えばHF。BF<sub>3</sub>。HF-BF<sub>3</sub>の如き ものを使用し得る。

反応方式は連続式又はパッチ式が使用し得、比較的穏やかな温度の条件下で合成を実施し得る。
一例として、パッチ式の場合について説明する。
ステンレス製のオートクレーブに1,2~ジフエニルエタン、3,3,3~トリフルオロブロベン及

- 3 -

本発明の化合物はそれが有するトルフルオロブロビル基に起因していると思われる、優れた時間 単を有するのでコンデンサ用絶験油として適用し 神、コンデンサ及びコンデンサを使用する機器の性能向上及び小型化に寄与するととを期待し得る。 又、該化合物は良好な生物的分解性を有しているので、環境汚染の心配もない。 すなわち、活性汚泥により本発明化合物は生物的に分解され、しかも分解率及び分解速度は十分に満足すべきものである。

以下、実施例に従つて本発明をより詳細に脱明する。

# 実施例

容量1 & のステンレス製オートクレープに1, 2 - ジフエニルエタン3 6 4 & (2.00 mol)及び 3,3,3-トリフルオロブロペン222 & (2.31 mol)を仕込んだ。さらに、密盤で内圧が 6 1 kg/cd・C になるまで三フツ化ホウ素をオートクレー 指開明56-118021(2)
び酸触媒を導入し0万至150℃の温度で、1万至30時間反応させる。酸触媒がBF。の場合、0万至120℃が好ましく、HFの場合は50万至150℃の温度で合成を実施するのが好ましい。次いて、反応系から幾ガスを排出し、反応混合物から触媒を除去し、反応混合物を減圧蒸留することにより、無色・透明な液状の1-フェニル-2-(3、3、3'-トリフルオロブロビルフェニル)エタンを得る。なお、本発明の新規化合物は下配位置異性体

を包含していると思料される。

本発明の化合物は電気特性に優れており、絶録体として使用し得、特に絶縁袖として利用するととが出来る。

- 4 --

ブに圧入し、60℃で19時間複拌しながら反応 させた。反応開始から19時間後、オートクレー ブ内の残ガスをパーシし、次に反応混合物を常法 に従つて水洗し、乾燥し、反応混合物5429を 得た。得られた反応混合物のガスクロマトグラフィによる分析結果を第1段に示す。

# 第 1 褒

代合物 ガスクロマトグラフイにおける各化合物のビーク面核 (労 CH<sub>2</sub>CH<sub>4</sub>CH<sub>4</sub>CH<sub>4</sub>CF<sub>6</sub>) 5 1. 2 CH<sub>2</sub>CH<sub>4</sub>CH<sub>4</sub>CF<sub>6</sub>) 2 5. 8 CH<sub>2</sub>CH<sub>4</sub>CH<sub>4</sub>CF<sub>6</sub>) 3. 1

前記反応混合物を被圧精密蒸留して沸点125~ 128℃/1mmHgのフラクションを得た。放フラ クションは994以上の純度を有する新規化合物 1-フェニル-2-(トリフルオロブロビルフェ ニル)エタンであることは、以下に示す分析結果 により確認した。

- (a) 質量分析(20eV) m/e 278
- (b) NMR

\*H-NMRでは、-CH。のシグナルが認められ なかつた。また\*\*F-NMRでは、-CF。のシグ ナルが内部基準のペンゾトリフルオライドか ら4.16 ppm及び3.94 ppm付近に2種類のト リブレツトの重なりとして認められた。トリ プレットが2種類現われたのは異性体によつ てケミカルシフトが異なるためと思料する。

#### (c) 元素分析

	夹侧值(4)	計算值(必
С	7 3.6	7 3.4
н	5.8	6. 1
F	2 0.6	2 0.5
	- 7 -	

ロブロビルフェニル)エタンをそれぞれ100 ppmになるように無機塩から成る基礎堪警部に添加し、振盪フラスコを使用して振盪培養を行なつた。培警開始から14日後に、培養裕額をガスクロマトグラフイで分析したところ1-フェニル-2-(3',3',3'-トリフルオロブロビルフェニル)エタンは検出されず、極めて生物分解性が良好であるととが判明した。

# 4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明化合物の赤外線吸収スペクトルを示し、第2図は質量分析スペクトルの親ピーク近辺を示す。

(d) 赤外線吸収スペクトル 第1図にスペクトルを示す。

(e) 沸 点 125~128℃/1mmHg

(f) 比 直 d<sub>4</sub> = 1.1299

(g) 屈折率 np = 1.5078

(b) 動粘度

6.72 cSt. (100°F)

1.62 cSt. (290°F)

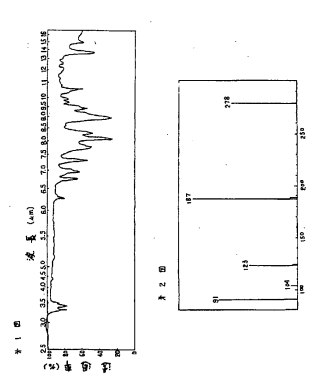
次に、本発明化合物の電気的性質の温度 2 5 ℃ における測定・結果を第 2 段に示す。

#### 第 2 教

誘電率 4.4 9 誘電正接(4) 0.0 2

体積抵抗率(♀・cm) 1.14×10<sup>14</sup>

また、本発明化合物の生物的分解性について試験を行なつた。なお活性汚泥として化学品検査協会の標準汚泥を使用した。誠汚泥及び酸化合物である1-フェニル-2-(3,3,3'-トリフルオ



# 手 続 補 正 魯

昭和 56年 5 月 22 日

特许广長官 岛田春树殿



- 1. 事件の表示 昭和 55 年 時 顕第 21092 号
- 2. 発明の名称

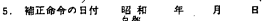
1-フェニルー2-(3,3,3-1リフルオロアロピルフェニル)エタン

補正をする者
 事件との関係 お 許 許 点 放 人

2 加 (110) 呉羽化学工業株式会社

4. 代理 人 東京都新宿区新宿1丁目1番14号 山田ビル (郵便番号160) 電話(03) 354-8623/4

(7027) 弁理士 宮田 |



- 自発 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象 明細書
- 8. 辅正の内容 明细军企产 引纸/通り補工 13.5.23

ポリ塩化ピフェニルは水に不溶であるが、油、 有機溶剤に可溶でブラチックともまじり、化学的 に不活性で化学薬剤に安定であり、不燃性、絶縁 性がよく、薄膜状にしても乾燥しない等のすぐれ た性質を有する。したがつて従来、ポリ塩化ピフ エニルはコンデンサー用絶縁油、トランス用絶縁 油として多用され、他に熱媒体、ノンカーポン紙 一般剤、可塑剤としても使用されていた。しかし作 ら、ポリ塩化ピフェニルは生物的分解を受けにく く、且ついつたん体内に入ると排泄されずに生体 内に蓄積され中毒症状をひきおとすのでその使用 が規制されるよりになつた。

従来、種々の代替化合物が提案されているが、 ポリ塩化ピフエニルの如き高誘電率、高絶縁抵抗 及び低誘電正接を有し、一方自然環境を汚染しな い生物的分解性を有する化合物は提案されていな い。

本発明者等は、ポリ塩化ピフェニルに匹敵する

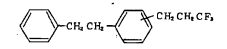
明 網 机

### 1. 発明の名称

1-フエニル-2-(3',3',3'-トリフルオロブ ロビルフエニル)エタン

#### 2. 特許請求の範囲

#### (1) 式



で示される、1 - フエニル - 2 - (3', 3', 3' - トリフルオロプロビルフエニル)エタン。

(2) 1 - 7 5 = A - 2 - (3', 3', 3' - + 1) 7 A

- オリスロビルフェニル)エタンを音布する船

一般性及び/又は誘電性合成油。

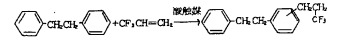
#### 3. 発明の詳細な説明

本顧発明は、新規化合物である1 - フェニル
- 2 - (3',3',3'-トリフルオロプロビルフェニル)エタンおよび酸化合物を含有する合成池
に関する。

- 1 -

電気的特性を有し且つ自然環境で生物的分解を受け得る化合物を求めて鋭意研究した結果、新規化合物である1 - フェニル - 2 - (3', 3', 3' - トリフルオロブロビルフェニル)エタンを合成し、本発明に到達したものである。

本発明化合物は、1,2-ジフエニルエタン及び3,3,3-トリフルオロプロペンを出発原料とし、酸触媒を使用して合成し得る。反応式を下記 に示す。



酸触媒として、例えばHF, BFs, HF-BFsの如き ものを使用し得る。

反応方式は連続式又はパッチ式が使用し得、比較的穏やかな温度の条件下で合成を実施し得る。 一例として、パッチ式の場合について説明する。 ステンレス製のオートクレープに1,2-ジフェニルエタン、3,3,3-トリフルオロプロベン及 び酸触媒を導入し0万至150℃の温度で、1万 至30時間反応させる。酸触媒がBF3の場合、0万 至120℃が好ましく、HFの場合は50万至150 ℃の温度で合成を実施するのが好ましい。次いで、 反応系から残ガスを排出し、反応混合物から触媒 を除去し、反応混合物を域圧蒸留するととにより、 無色・透明な液状の1-フェニル-2-(3,3, 3'-トリフルオロブロビルフェニル)エタンを得 る。なお、本発明の新規化合物は下配位置異性体 を包含していると思料される。

本発明の化合物は電気特性に優れており、絶縁 体として使用し得、特に絶鍛油として利用することが出来る。

- 4 -

プに圧入し、60℃で19時間機拌しながら反応 させた。反応開始から19時間後、オートクレー プ内の残ガスをパージし、次に反応混合物を常法 に従つて水洗し、乾燥し、反応混合物5428を 得た。得られた反応混合物のガスクロマトグラフィによる分析結果を第1表に示す。

#### 第 1 表

前記反応混合物を被圧精密蒸倒して那点 1 2 5 ~ 1 2 8 ℃ / 1 mmH8 のフラクションを得た。 酸フラ

本発明の化合物はそれが有するトルフルオロプロピル基に起因していると思われる、優れた勝電率を有するのでコンデンサ用絶縁袖として適用し得、コンデンサ及びコンデンサを使用する機器の性能向上及び小型化に寄与することを期待し得る。又、該化合物は良好な生物的分解性を有しているので、環境汚染の心配もない。すなわち、活性汚泥により本発明化合物は生物的に分解され、しかも分解率及び分解速度は十分に満足すべきものである。

以下、実施例に従つて本発明をより詳細に説明する。

## 実 施 例

容量1 ℓのステンレス製オートクレーフに1, 2 - ジフエニルエタン3 6 4 8 ( 2.00 mol )及び 3,3,3 - トリフルオロプロベン2 2 2 8 ( 2.31 mol )を仕込んだ。さらに、室温で内圧が 6 1 kg/cd・G になるまで三フッ化ホウ素をオートクレー

- 5 -

クションは99 多以上の純版を有する新規化合物 1-フェニルー2ー(トリフルオロプロピルフェ ニル)エタンであることは、以下に示す分析結果 により確認した。

- (a) 質量分析 (20 eV) m/e 278
- (b) NMR

IH-NMRでは、-CH<sub>3</sub>のシグナルが認められ なかつた。また<sup>16</sup>F-NMRでは、-CF<sub>3</sub>のシグ ナルが内部基準のベンゾトリフルオライドか ら 4.1 6 ppm及び 3.9 4 ppm付近に 2 稲類のト リプレントの重なりとして認められた。トリ プレントが2 種類現われたのは異性体によつ てケミカルシフトが異なるためと思料する。

# (c) 元素分析

	実測値(%)	計算值(%)
C	7 3.6	7 3.4
H	5.8	6. 1
F	2 0.6	2 0.5
	- 7 -	

-129-

# 特開昭56-118021(6)

(d) 赤外線吸収スペクトル 第1図にスペクトルを示す。

1 2 5 ~ 1 2 8 °C / 1 mm H g

(1) 比 重  $d_4^{15} = 1.1299$ 

(g) 屈折率  $n_D^{26} = 1.5078$ 

(h) 動粘度

6.72 cSt. (100°F). 1.62 cSt. (2·10°F)

次に、本発明化合物の電気的性質の温度 2 5 ℃ における測定結果を第2表に示す。

# 第 2 表

誘電率

4.4 9

誘電正接(46)

0.02

体積抵抗率(2·cm) 1.14×10<sup>14</sup>

また、本発明化合物の生物的分解性について試 験を行なつた。なお活性汚泥として化学品検査協 会の標準汚泥を使用した。骸汚泥及び眩化合物で ある1-フェニル-2-(3', 3', 3'ートリフルオ

ロプロピルフエニル ) エタンをそれぞれ100 ppmになるように無機塩から成る基礎培養基に 添加し、振盪フラスコを使用して振盪培養を行 なつた。培養開始から14日後に、培養密液を ガスクロマトグラフィで分析したところ1-フ エニルー2ー(3',3',3'ートリフルオロプロビ ルフエニル ) エタンは検出されず、極めて生物 分解性が良好であることが判明した。

# 4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明化合物の赤外線吸収スペクト ルを示し、第2図は質量分析スペクトルの親ピ ーク近辺を示す。

> 出额人 代理人 代理人 川 口袋堆